AN 1988-186414 [27] WPIDS

DNC C1988-083174

M Gamma-halo-8-hydroxy butyrate ester prodn. - by converting gamma-halo acetoacetate ester using culture broth, cells or treated cells of specified microorganism.

DC B05 D16 E16

PA (ELED) DENKI KAGAKU KOGYO KK

CYC 1

AB

PI JP 63123387 A 19880527 (198827)* 8p <--

ADT JP 63123387 A JP 1986-268678 19861113

PRAI JP 1986-268678 19861113

AN 1988-186414 [27] WPIDS

JP 63123387 A UPAB: 19930923

In the prodn. of gamma-halo-beta-hydroxybutyrate ester, culture broth, cells or treated cells of bacteria capable of converting gamma-haloacetoacetate ester into corresp. gamma-halo-beta-hydroxybutyrate

gamma-haloacetoacetate ester into corresp. gamma-halo-beta-hydroxybutyra ester acts on gamma-haloacetoacetate ester and the prod. is collected.

Usable bacterial strains are Aureobacterium terregens IFO 12961, Alcaligenes faecalis IFO 12669, Agrobacterium radiobacter IAM 1526, Arthrobacter simplex IFO 12069, Amorphosporangium auranticolor JCM 3038, Brevibacterium ammoniagenes IFO 12071, Bacillus subtilis IFO 3037, Corynebacterium glutamicum No. 534 ATCC 13032, Cellulomonas sp. AKU 672, Escherichia coli K12 IFO 3208, Enterobacter aerogenes JCM 1235, Lactobacillus amylophilus JCM 1124, Micrococcus Luteus IFO 12708, Micromonospora grisea JCM 3182, Nocardia corallina IAM 12121, Pseudomonas cruciviae IFO 12047, Protomonas extroquens JCM 2811, Rhodococcus corallina JCM 3199, Streptomyces arabicus JCM 4161, Xanthomonas maltophilia JCM

USE/ADVANTAGE - Yield of gamma-halo-beta-hydroxybutyrate ester is high. Produced ester is useful as a synthetic material for medicines such as L-carnitine.

0/0

1975, etc.

This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

69日本国特许庁(JP)

印特许出职公開

@公開特許公報(A)

昭63-123387

@Int.Cl.4

超别記号

广内登理香号

❷公别 昭和63年(1988)5月27日

C 12 P 7/62

7236-4B ×

(全8頁) 零査請求 未請求 発明の数 1

γ ーハローβ ーヒド ロキシ酪酸エステルの製造法 の発明の名称

> 四61-268678 の特

图 昭61(1986)11月13日 **₽**⊞

京都府京都市左京区松ケ崎木ノ本町19-1 明 Œ 秀 ш 仍兒 明 者 京都府京都市中京区西ノ京伯楽町14 水 液 母 男 者 東京都町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社 \equiv 紆 黑 母和 明 者 中央研究所内 東京都町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社 īE 明 臣 加 品籍 明 中央研究所内 東京都町田市旭町3丁目5番1号 電気化学工業株式会社 浩 砂発 明 Ш 本 考 中央研究所内

東京都千代田区有楽町1丁目4番1号 恒気化学工業株式会社 の出 限 人

最終頁に続く

し発明の名称

)

)

ァーハローターヒドロキン酢酸エステルの製造

2. 毎 折 枯 木 の 眞 图

(1) アーハロアセト酢酸エステルを対応するアー ハロ・β - ヒドロキシ酪放エステルに変換する能 力を有するパクテリアの培養板、遺体、又は遺体 処理物をアーハロアセト詐象エステルに作用させ、 生成物を採取することを特徴とする!・ハロ・♬ - ヒドロキシ酪版エステルの製造法。

3.発射の評組な説明

(世亲上の利用分野)

本発別は1~ハロアセト酢酸エステルにパクテ リアを作用させて、ナーハローオーヒドロキシ船 はエステルを製造する方法に興する。1-ハロー J - ヒドロキン酢放エステルは L - カルニテンや の医薬合以原料として有用である。

[後来の技術及び発射が解決しようとする問題点] アーハロアセトの放工なんと化学的に展元して

対応するプーハローターヒドロキジ島放エステル 七製造する複合、個反応が起こりやすく、目的物 の収率が低いという欠点がある。そこでこれらを 斯侠するために、L・A・ヒドロキシアシル COA デヒドログナーゼを歴生する成生物の発酵は糸作 用を利用する方法(特開昭59-118093号 公報)が提案された。しかし、報告されている点 生物は、酵母、カピであり、気に、変異等の生状 により改良を加えるにもたつて有利なパクテリア を利用する方伝の確立が求められている。

[削組点を無失するための手段]

本気別は、アーハロアセト詐欺エステルを対応 するエーハローターヒドロャン路はエステルに宏 掛丁る能力を有するペクテリアの塔養液、 選体、 又は最体処理物をアーハロアセト酢似エステルに 作用させ、生成物を挟取することを特徴とする? - ハロ・β - ヒドロキシ路はエステルの製造伝で **ある。**

本発明で用いると・ハロアセト酢酸エステルは、 一般式:R1 - CH2CO·CH2COOR2

(式中れ)はハロゲンで り、 Raなアルキル美、フエニル画、アリ ールありの任意の有機性基である) で示される化合物である。 本独別で用いると・ハロアセト酢似エステルは、 例えば有機指載でハロゲンとグケナンを反応させ ることにより得られるが、必要ならて・ハロアセ ト鉄鉄エステルから当常のアリニャール反応化よ つても製造することができる。 本務制で用いるパクテリアは、アーハロアセト 即はエスナルを対応すると、ハローターヒドロヤ 少断はエステルに安集する作力を有するパクテリ アであり、例えば、 オーレオパクテリウム (Aureobacterium) 共 アルカリゲネス (Alcaligence) 以 アグロパクナリウム (Agrobacterium) 以 プリスn パクター (Arthrobacter) M アモルフオスボランヤウム (Amorphosporangium) アムプラリエラ (Ampullariella) 裏 プロトモナス (Protomoniae) 異 ロドコクカス (Rhodoccus) A セラナア (Serratia) 級 ストレプトマイセス (Streptomyces) 其 サーモアクテノミセス (Thermoactinomyces) キサントモナス (Xenthomonae) A エルシニア (Yersinia) M に属するパクテリアである。更に具体例をあげる ٤, オーレオパクテリウム ナレゲンス IPO 12961 (Aureobacterium terregene)

アルカリゲネス フアエカリス IPO 12669

アリスロパタチー シンプレッタス IPO 12069

プモルフオスポランヤウム アクランテイカラー JCM 3038

(Amerphosporangium auranticolor)

Tグロバクテリウム ラジオパクター IAN 1526

(Alcaligenes faccalie)

(Arthrobacter simplex)

(Agrobacterium radiobacter)

)

)

プレビバタテリウム (Brovibactorium) M Aナルス (Bacillus) M コリネパタテリウム (Corynebacterium) 族 セルロモナス(Collulomones)其 エシエリキア (Escherichia) 無 エンテロパクター(Enterobacter)以 フラボバタテリウム (Flavobacterium) M ハフニア (Hafinia) M クルナア (Kurthia) M フクトパナルス (Laccobacillue)氏 ミクロコッカス (Miorococcus) ba メッノモナス (Methanomonae) A メナロパシルス(Methylobacillus)氏 ミクロピスポラ (Wisrobiepora) M ミクロモノスホラ (Wieromonospors) 🙀 ノカルジア (Nocardia) 展 プロテクス (Proteus)質 シュードモナス (Pseudozonas) 資 ペデオコッカス (Pediococcus) 具 . プラノモノスボラ (Planomonospora) 🕱 アムアラリエラ キリニアリカ JCM 3329 (Ampullariella cylindrica) プレビバタテリウム アンモニアゲネス IPO 12071 (Brewibacterium ammoniagenes) パナルス ダナナルス IFO 3037 (Sacillus subtilis) コリネパクテリウム グルチミクム MS 3 4 ATCC 13032 (Corynobacterium glutamicum) セルロモナス エスピー AEU 672 (Cellulomonas ep.) エシエリキア コリ K 1 2 IPO 3208 (Esherichia coli) エンテロパクター アエロゲネス JCM 1255 (Enterobacter aerogenes) フラボパクテリウム エステロアロマテイクム エピロ 3751 (Playobacterium esteroaromaticum) ハフニア アルペイ IPO 3731 (Hafinia alvei)

(Kurthia sopfi)

排開期 63-123387 (3)

TERTAPAR TERTAPAR JCM 1124 (Lactobacillus amylophilus) ミタロコアカス ルテクス IFO 12708 luteus) (MrcLococcne メタノモナス メナロボラ JCM 2848 (Methanomonas methylovora) メチロバシルス グリコゲネス JCM 285U (Methylobacillus glycogenes) ₹9 ¤ ピスポラ アエラタ JCM 3076 (Microbispors serate) ミクロモノスポラ どりセア JCM 5182 (Micromonospora grices) ノカルジア コラリナ IAM 12121 (Nocardia corallina) ミラビルス IFO 3849 (Proteus mirabills) ツユードモナス タルシピアエ IPO 12047 (Pseudomones orucivias) ペデオコッカス ペントサセクス JCM 2023 (Pediococcus pentosaceus)

必要に応じて容易に入事できる団体である。この うち、セルロモナスエスピー AKU 6 7 2 体は本発 労者らが見いだした団体であり、工発技術院放生 知工無技術研究所に容託費号9026番で容託さ れている。選挙的性質を次に示す。

1. 形類

)

(1) 超級の形及び大きさ:
Old culture: 球域、 0.5~ 0.6 Am
Fresh culture: 不足形、洋道、 登 0.5~
0.7 Am 、 長さ> 2.0 Am

(2) 多形性の有無:有

(3) 退助性の有効:有

(4) 松毛の有無 : 有

(5) 包子の有無 :無

(6) アラム聚色性:層性

2. 各時地での年宵状間

(1) 内计乐天平板培养

コロニーの色 : 黄色(2日陶塔美)

コロニーの形状:円形、平度

コロニーの施起:中央凸状

プラノモノスボラ ペネズエレシエンシス JCM 3167 (Planomonospora venesuelensis) プロトモナス エクストロクエンス JCM 2811 (Protomones extroquens) ロドコッカス コラリナ JCM 3199 (Rhodococue corallina) セラナア マルセシエンス IAM 11U5 (Seratia marcescens) ストレプトマイセス アラピクス JCM 4161 (Streptomyces arabicus) ヤーモアタナノミセス サッカリ JCM 3157 (Thermoactinomyces sacchari) ャサントモナス マルトフイリア JCM 1975 (Xanthomonas maltophilia) エルシニア ルケリ JCM 2429 (Yersinia rukeri)

等である。これらの意味は財団伝人発酵研究所 (IPO)、東京大学応用療生物研究所(IAM)、 または歴化学研究所像生物系統保存施数(JCM)、 ATCC等に、それぞれの番号で保管されており、

コロニーの開放:金林

(2) 內升版体培養 組及、ヤヤ化家有

V P テスト

(3) 向升ゼラナン条則符集:核化する

(4) リトマスしん!しほど生成する

5. 生理学的任务

(3)

(1) 硝放塩の益元 :有 (2) u.R.ナスト :偽性

(4) インドールの生成 ・陰性

(5) 侵化水条の生成 : 降性

(6) デンプンの加水分料:陶性

(7) クエン酸の利用 : 陰性

9) 巴条の生成 : 無

(9) ゥレアーゼ :陰性

Qu オキシダーゼ :除性

QD カメラーゼ : 隣住

09 放気に対する態度 : 対気性

(3) 生胃の質性

新展 37~42°C

持開8863-123387 (4)

H 6.0 ~ 7.5

)

- 44 0アナスト : 発酵
- (1) セルロースに対する作用: 降性
- 69 絶無からの飲及ひガスの生成の有無

	雅 陈	Ĉ#	# 3
①	ひ・アラピノース	+	-
②	Arbatin	+	-
3	せんロビオース	+	-
•	ナ キストリン	+	-
③	D・フラクトース	+	-
@	ロ・ガラクトース	+	_
⑦	D - F & コース	+	_
(8)	タリコーゲン	+	_
③	マルトース	+	_
0	サンナン	+	_
(ショ福	+	-
0	トレハロース (trebalose)	+	_
(3)	キシロース	+	-
0	8 1 × 11 - 11	<u>-</u>	_
(3	イヌリン	-	-

Appl. Microbiol., 18, 417(1972)) に当づいて快楽すると

- ① セルロース分舟行性が欠損
- ② 細切分裂が無角型
- '⑤ 独密性のアミノ放がオルニテン
- ⑤ 0 C含量が71~73%と範囲が狭く高含量
- ⑤ 広範囲の機から発酵により取を作る という点から、無4グループに適し、セルロモナ スエスピーと、間定された。

上記のパタテリアは一致的性別として自然ある いは人工的手製により要異を超し物るが、ドーハロアセトが依エステルを意兄してドーハローター ヒドロキン低級エステルに変換するものすべて本 発明の製造伝に利用し得る。

本発明で用いるパクテリアは常伝に従つて母妻 することができる。母妹に用いられる塔地はパクテリアの生育に必要な異なが、食気が、 無極物質等を含む通常の塔地である。更にピタミン、 アミノ放谷の有数食盆栄養素を添加すると質ましいほ

⊙ **₹** ₽ − −

① 7=1-~

(B + 2) - x - -

@ a - x + n f n = v F - - -

(a - methylglucoside)

⊗ 5711-× - - -

② ソルボース - -

QT) DNA分解性:降性

Qo カセイン分解性

アミノペプナターゼ召牲:私性

05 耐以性: NaCl 5 元 1 7 生育する

Qu 総包樫のアミノ酸にオルニテン

CD 超低分裂:周曲

20 DNA の OC ませ: 7 4.7 %

〇 スキムミルク中における熱処理:

63℃、30分组址で生存

以上の競挙的性質により、本値はコリネフォル ムパクテリアに騙し、山田らの方法(J. Oen.

果が待られる場合が多い。

ア・ハロアセト即않エステルを対応するア・ハロ・タ・ヒドロキン路放エステルに変換する方伝は、水性媒体中にてア・ハロアセト即放エステルと上記パクテリアの増養制、選体、異体処理制あるいはこれらを公知の方法で固定化したものと要加させれば長い。

かかる反応時の水性無体としては、水、鉄筒板

朴周昭 63-123387 (**5**)

および言水有数的最が依用できる。

上記パナナリアセア・ハロアセト郵級エステル ド作用させるドは、油金、出せる~8、及応量数 セ10~60℃の複数ド制鉄しつつ行なり。

反応系に対してアーハロフセト酢酸エステルは そのまま、あるいは脂肪に耐用するか、あるいは 分割させて数割する。

及応系のエステルロ次は適為 0.0 0 1 ~ 5 0 m 食毛の栽培が良い。かかる 7 - ハロフセト的似エステルの成別は反応の任業の収穫で可能であり、 一括、追続、分割のいずれの予収でも実施できる。

及応時にダルコース等の独加や、改生物の栄養 無、非面信性消ಳを共存させて反応を行なうこと もできる。反応時間は、検放等条件により調整で きるか、長くとも48時間推放を行なえば、アー ハロアセト帥はエステルは対応するアーハロータ ーとドロャン始似エステルに気扱される。

このようにして行られたアーハローダーヒドロャン勘数エステルを培養板又は反応板より採取するには、遺体又は遺体処域物を進心分配や版外報

夹施的 2

)

)

アータロロアセト的放エナルを高気に用いて実施付1と同様に反応を行い、分析した。指示を表に示す。

以下众当

連件の 版化をつて飲金し、エーテル、関塩化製食、ペンセン、酢酸エテル等の可染剤薬を用いて 独出する方面等の適常の方法を採用することができる。

(RAR)

次化、実施的によつて本稿的の方法を契に許し く飲料する。

天胜约1

アルコース5 製食者、コーン・スティープ・リカー5 製食者からなる相應(jil 6.5) 5 M 七 飲節智化取り、表に示した改生物を発性して28 でで48時間仮とう接受を行つた。

この米化1-クロロアセトの飲メテル25 M& を似因し、さらに24時間はとり増減を執行決応 を行なつた。

-		
9	•	
	۰	

	生成量(# 2016/84)		
A 9 7 1 7	# # # 1	共用师 2	
	アータロローターと ドロキン紙似メナル	ア・タロロ・グ・セ	
1 #-V#M#T # 9 A TUTUR IFO 12961	1 1	10	
2. TARTYAR TTERTA IPO 12669	2	2	
3 788 MATTON 392MAAA INN 1526	1 1	1 0	
4 7 4 x a 18 8 - 4 x 7 v 2 9 x 170 12069	2 2	2 0	
5. アモルフオスポランゼウム アクランナイカラー JCM 3038	9	8	
6 7A79429 44 FP4 # JCM 5529	2	2	
7. ナレビバタナリクム アンモニアゲネス IFO 12071	B	8	
8 MARX XTARX 170 3037	6	6	
9 344497474 PAPEPA MS 5 4 ATCC 15052	2 5	2 1	
10. 4AB4TX XXE- ART 672	3 6	3 3	
11 xvx 1 e7 3 4 £ 1 2 170 3208	0.4	0.3	
12 xytangga Txarxx JCH 1235	0.5	0.5	
13. フラボバタテリウム エステロアロアテイタム IFO 3751	9	8	
14 N7=7 TAMA IPO 3751	3	. 3	
15. 1x+7 474 IFO 12083	,	7	
16 78 F R T R B T A P A T CM 1124	5	5	

ij

	無 成 ★ (A 2019/ cl)		
, , , + 1 T	5 3 5 1	N M P 2	
	7-900-9-2	7-9-3-8-2	
	ドロキン船放えすた	ドロヤン語像エテル	
17. ミタロコッカス ルテクス IPO 12708	2 6	2 4	
18. メタノモナス メナロボラ JCM 2848	1	1	
10. 777 271 2010	2	2	
1	t t	1	
Zu () = = viii)	2	2	
21 () = 4 / x # 7	7	7	
22. ノカルジア コラリナ IAM 12121	0.4	0.3	
23. 7 m 7 y 2 1 9 C P X 170 5849	3	3	
24. シュードモナス タルシピアエ IPO 12047	2	2	
25. ペデオコフカス ペントサセクス JCH 2023	2		
26 プラノモノスポラ ペネズエレンジス JCM 5167	1		
27. プロトペナス エクストロクエンス JCM 2811	1	1	
2L ロドコンカス コラギナ JCM 5199	2 5	21	
29. セラナア マルセシエンス IAN 1105	.\ 10	1 0	
30. ストレプトマイセス アラピタス JCH 4161	0.8	0.7	
30 A P 200 1411	0.6	0.5	
3(4 = 4) / / / Co. 10 / Co. 1	0.6	0.5	
52	5	5	

井岡昭63-123387 (ア)

黄田門 3

次に上記と同一級成の根地100㎡ 〒500㎡ 野坂ロフラスコに取り、 改培委派 5㎡ モ茲加して 28℃で後とう項表を行なつた。

特もれた増養原を達心分配し、 0.9 名 NaCl 水で洗浄したのち、 1 (*/*) 名のグルコースを含む 0.1 以リン放棄情故(計 6.0) 1 0 0 m K を担し、アータロロフセト的放エテル 1.0 g をお加し、透気、機とうしながら 1 8 時間 欠応を行なつた。

特与れた反応減を進心分配で数数処理した代、 部限エチル300㎡(100㎡×3回)で抽出を 行立つた。この酢似エチル層に無水気似マグネシ ウムを森加、脱水したのち、故圧資産して 0.9 8 gの前次生成物を特た。このものを材圧無常して IR(当秋IR - 435)、NMR(日本電子 PMR

実施的 5 と同様にして反応を行ない、ガスクロマトグラフィー(島体 G C - 9 APP、 O V - 1 X 1 m、 1 2 5 ℃、 N± 3 0 ml/分)、 I R (島本IR - 4 3 5)、 NMR (JEOU OX - 2 7 0) で確認したところ、 r - クロローターヒドロギン島をオクナルであることを確認した。また、 反応収率は 5 0 まであつた。

向、当年は1 m の 1 O を Two on 8 O (RAO - ATLAS) で乳化して反応系に存加した。

実施例る

契約費3と同様にして特定は銀体109を20 はの0.1 Mリンな破壊液(計6.5)にけん消し、 水水で冷却しながら5分間の超音放処理を4回行 い、速心分配で不無物を飲去することにより、组 銀水散を視た。

この担が無赦 1 0 転だ NADPR (シグマ社) 200 時を加え、アータロロアセト部隊エチル 2 0 時を 4時間で分成し、さらに 4 時間及応を行つた後、 実施列3 と間様にして反応を全分析したところ、 アークロローターヒドロキン部隊エチルの収率は 6 0 m I)、ガスクロマトグラフィー(AR 0 C - 9 APP、 PEO 2 0 M X 1 m、 1 5 0 ℃、 Na 5 0 m/ min) で開始したところ、 F - クロロ・ メーヒドロヤン部僚エナルであることを独認した。

(cDc1; #) : # (PPR)

1.2 5 (3 H, %) . 2.6 0 (2 H, %) .

3.3 5 (1 H, % , exthangeable, OH)

3.6 0 (2 H, %) . 4.2 (2 H, %)

9 C

R· T (分) 4.6

長海54

(クロコッカス ルチウス IPO 1 2 7 0 8 を 実践的 3 と同称にして特質と及応を行ない生成物 を分成したところ 0.8 5 9 の前状生放物を得た。 さらに、実施例 3 と間様の方法で同定したところ、 アークロローターヒドロャッ鉛像エチルであるこ とを確認した。

美路例 5

ア・タロロアセト酢酸オクナルを茜気に用いて、

90%でもつた。

实施例 7

実施的ると阿保にして培養し、 待られた培養は にシュークロース 1 0 8 を都回し、 通気培養しな がら 1 - クロロアセト即放エナル 1 8 を 8 時間で 分成し、 さらに通気培養を 8 時間行い実施例 1 と 同様にして反応液を分析したところ 1 - クロロー オーヒドロキン的放エナルの収率は 4 0 % であつ

[免引の効果]

本権明によれはエーハロアセト的由エステルか 5 r - ハローターヒドロキシ協設エステルを高収 率で得ることができ、工来的に有利である。

特許出議人 发気化学工聚株式会社

45 mm 63-123387 (8)

Y

)